PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCI)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C01B 33/158, C04B 30/00, B01J 21/08, C08K 3/36, C08L 21/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 95/06617

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

9. März 1995 (09.03.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP94/02822

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 25. August 1994 (25.08.94)

DE

(30) Prioritätsdaten:

4

P 43 29 294.1

31. August 1993 (31.08.93)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, GE, HU, JP, KG, KR, KZ, LV, MD, NO, NZ, PL, RU, SK, TJ, UA, US, UZ, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

(DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ZIEGLER, Bernd [DE/DE]; Eilerstadter Strasse 22, D-67071 Ludwigshafen (DE). MRONGA, Norbert [DE/DE]; Ringstrasse 2, D-69221 Dossenheim (DE). TEICH, Friedhelm [DE/DE]; Rosenstrasse 71, D-68229 Mannheim (DE). HERRMANN, Günter [DE/DE]; Häusserstrasse 51, D-69115 Heidelberg (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: HYDROPHOBIC SILICIC ACID AEROGELS

(54) Bezeichnung: HYDROPHOBE KIESELSÄUREAEROGELE

(57) Abstract

Hydrophobic silicic acid aerogels are obtained by reacting a solution of water glass with an acid at a pH value from 7,5 to 11, by substantially freeing the thus obtained silicic acid hydrogel from ionic components by washing it with water or diluted aqueous solutions of inorganic bases, the pH value of the hydrogel being maintained in the 7,5 to 11 range, by expelling the aqueous phase contained in the hydrogel with an alcohol and by supercritically drying the thus obtained alcohol gel.

(57) Zusammenfassung

Hydrophobe Kieselsäureaerogele, erhältlich durch Umsetzung einer Wasserglaslösung mit einer Säure bei einem pH-Wert von 7,5 bis 11, weitgehende Befreiung des gebildeten Kieselsäurehydrogels von ionischen Bestandteilen durch Waschen mit Wasser oder verdünnten wässrigen Lösungen anorganischer Basen, wobei der pH-Wert des Hydrogels im Bereich von 7,5 bis 11 gehalten wird, Verdrängung der in dem Hydrogel enthaltenden wässrigen Phase durch einen Alkohol und anschließende überkritische Trocknung des erhaltenen Alkogels.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| ΑT | Österreich | GA | Gabon | MR | Mauretanien |
|----|--------------------------------|------|-----------------------------------|----|--------------------------------|
| ΑŪ | Australien | GB | Vereinigtes Königreich | MW | Malawi |
| BB | Barbados | GE | Georgien | NE | Niger |
| BE | Belgien | GN | Guinea | NL | Niederlande |
| BF | Burkina Faso | GR | Griechenland | NO | Norwegen |
| BG | Bulgarien | HU | Ungarn | NZ | Neuseeland |
| BJ | Benin | DE . | bland | PL | Polen |
| BR | Brasilien | IT | Italien | PT | Portugal |
| BY | Belany | JP | Japan | RO | Rumänica |
| CA | Kanada | KE | Kenya | RU | Russische Föderation |
| CF | Zentrale Afrikanische Republik | KG | Kirgisistan | SD | Sudan |
| CG | Kongo | KP | Demokratische Volksrepublik Korea | SE | Schweden |
| CH | Schweiz | KR | Republik Korea | SI | Slowenien |
| ĊI | Côte d'Ivoire | KZ | Kasachstan | SK | Slowakei |
| CM | Kamerun | LI | Liechtenstein | SN | Senegal |
| CN | China | LK | Sri Lanka | TD | Tschad |
| CS | Tschechoslowakei | LU | Luxemburg | TG | Togo |
| CZ | Tschechische Republik | LV | Lettland | TJ | Tadschikistan |
| DE | Deutschland | MC | Monaco | TT | Trinidad und Tobago |
| DK | Dänemark | MD | Republik Moldau | UA | Ukraine |
| ES | Spanien | MG | Madagaskar | US | Vereinigte Staaten von Amerika |
| FI | Finnland | ML | Mali | UZ | Usbekistan |
| FR | Frankreich | MN | Mongolci | VN | Vietnam |

Hydrophobe Kieselsäureaerogele

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neue hydrophobe Kieselsäureaerogele, erhältlich durch Umsetzung einer Wasserglaslösung mit einer Säure bei einem pH-Wert von 7,5 bis 11, weitgehende Befreiung des gebildeten Kieselsäurehydrogels von ionischen

- 10 Bestandteilen durch Waschen mit Wasser oder verdünnten wäßrigen Lösungen anorganischer Basen, wobei der pH-Wert des Hydrogels im Bereich von 7,5 bis 11 gehalten wird, Verdrängung der in dem Hydrogel enthaltenen wäßrigen Phase durch einen Alkohol und anschließende überkritische Trocknung des erhaltenen Alkogels.
- Weiterhin betrifft die Erfindung die Herstellung dieser Aerogele und ihre Verwendung als thermisches Isoliermaterial, als Trägermaterial für Katalysatoren und als Zusatzstoff in Kautschuk.
- 20 Kieselsäureaerogele eignen sich aufgrund ihrer nur geringen Wärmeleitfähigkeit hervorragend als thermisches Isoliermaterial. Bekanntermaßen sind sie z.B. durch Ausfällen von Kieselsäure aus Wasserglas mit einer Säure, Auswaschen der ionischen Bestandteile aus dem gebildeten Hydrogel, Verdrängung des Wassers durch eine
- 25 leichtersiedende, wasserlösliche organische Flüssigkeit, vor allem einen Alkohol wie Methanol, Erhitzen des so entstandenen, den Alkohol enthaltenden "Alkogels" unter überkritischem Druck auf eine Temperatur oberhalb der kritischen Temperatur der organischen Flüssigkeit und Entfernung der Flüssigkeit durch
- 30 Entspannungsverdampfung bei der überkritischen Temperatur zugänglich. Gewünschtenfalls kann die wasserlösliche Flüssigkeit vor dieser überkritischen Trocknung durch eine wasserunlösliche organische Flüssigkeit oder auch flüssiges Kohlendioxid ausgetauscht werden (US-A-2 093 454, DE-A-34 29 671).

35

förmige Teilchen erhält.

Das bei diesem Trocknungsprozeß entstandene großvolumige und großporige Kieselsäureaerogel kann durch Mahlen in Pulverform überführt werden. Eine spezielle Methode zur Herstellung kleiner Aerogelteilchen besteht nach der DE-A-21 03 342 darin, Wasserglas und Säure aus einer Mischdüse zu versprühen, wobei man tropfen-

Die nach den bekannten Verfahren hergestellten Aerogele müssen noch einer hydrophobierenden Nachbehandlung unterzogen werden,

45 da sie sonst durch eine rasch einsetzende Wasseraufnahme eine drastische Verschlechterung ihrer Isolationseigenschaften zeigen.

2

Üblicherweise werden für diesen Zweck siliciumorganische Verbindungen, Silane und Chlorsilane eingesetzt, mit denen das getrocknete Gel in der Gasphase behandelt wird oder die auch bereits bei der Fällung oder der überkritischen Trocknung answesend sein können. Diese Hydrophobierungsmittel sind jedoch kostspielig, und bei Verwendung von Chlorsilanen muß der entstehende Chlorwasserstoff entfernt und neutralisiert werden.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, hydrophobe Kiesel10 säureaerogele bereitzustellen, die sich in einfacher und wirtschaftlicher Weise herstellen lassen.

Demgemäß wurden hydrophobe Kieselsäureaerogele gefunden, welche durch Umsetzung einer Wasserglaslösung mit einer Säure

15 bei einem pH-Wert von 7,5 bis 11, weitgehende Befreiung des gebildeten Kieselsäurehydrogels von ionischen Bestandteilen durch Waschen mit Wasser oder verdünnten wäßrigen Lösungen anorganischer Basen, wobei der pH-Wert des Hydrogels im Bereich von 7,5 bis 11 gehalten wird, Verdrängung der in dem Hydrogel enthaltenen wäßrigen Phase durch einen Alkohol und anschließende überkritische Trocknung des erhaltenen Alkogels erhältlich sind.

Außerdem wurde das hierdurch definierte Verfahren zur Herstellung dieser Aerogele gefunden.

25

Nicht zuletzt wurde die Verwendung dieser Aerogele als thermisches Isoliermaterial, als Trägermaterial für Katalysatoren sowie als Zusatzstoff für Kautschuk gefunden.

- 30 Die als Ausgangsstoffe für die Kieselsäureaerogele dienenden Hydrogele können vorteilhaft aus Alkalimetall-Wasserglas, insbesondere Natronwasserglas, hergestellt werden. Dabei wird eine üblicherweise 10 bis 30, vorzugsweise 12 bis 20 gew.-%ige Wasserglaslösung mit einer verdünnten Säure, insbesondere einer Mine-
- 35 ralsäure, vorzugsweise Schwefelsäure, homogen so vermischt, daß sich im Mischprodukt ein pH-Wert von in der Regel 7,5 bis 11, bevorzugt 8 bis 11, besonders bevorzugt 8,5 bis 10, ganz besonders bevorzugt 8,5 bis 9,5 einstellt. Besonders günstig wird hierfür, wie in der DE-A-21 03 243 beschrieben, eine Mischdüse verwendet,
- 40 aus der das Sol versprüht wird und während der Flugphase in der Luft zu Hydrogeltröpfchen erstarrt.

Selbstverständlich ist es z.B. auch möglich, Hydrogelformkörper herzustellen, indem man Wasserglas und Säure in einer geeigneten 45 Form zusammengibt und anschließend die Gelierung erfolgen läßt.

Weiterhin können die Hydrogele auch, wie in der DE-A-39 14 850 beschrieben, pigmenthaltig sein, wobei insbesondere solche Pigmente geeignet sind, die Infrarotstrahlung der Wellenlänge 3 bis 10 µm streuen, absorbieren oder reflektieren.

5

Vorzugsweise wird das entstandene Gel dann mit Wasser salzfrei gewaschen, wobei sich der pH-Wert des Hydrogels kaum verändert und nahezu dem im Mischprodukt eingestellten Wert entspricht. Dem Waschwasser können jedoch auch anorganische Basen wie Natronlauge oder Ammoniak zugesetzt werden. Hierbei ist darauf zu achten, daß das Hydrogel auch nach der Waschung einen pH-Wert in dem oben genannten Bereich von 7,5 bis 11, bevorzugt 8,5 bis 10, besonders bevorzugt 9 bis 10, aufweist. Säurezusätze zum Waschwasser sind daher in der Regel nicht geeignet.

15

Zweckmäßigerweise wird die Waschung so lange vorgenommen, bis die Leitfähigkeit des abfließenden Waschwassers etwa 20 bis 300, vorzugsweise 50 bis 150 µS/cm aufweist. Das entspricht einem Alkalimetall-(Natrium-)Gehalt des Hydrogels von in der Regel 0,1 bis 1,7, bevorzugt 0,4 bis 1,3 Gew.-%, ermittelt an einer bei 80°C im Wasserstrahlvakuum getrockneten Probe.

Die im Hydrogel enthaltene wäßrige Phase wird durch einen Alkohol nahezu vollständig, d.h. bis auf einen Wassergehalt der abflie25 ßenden organischen Phase von in der Regel <0,2, vorzugsweise <0,1 Vol.-%, verdrängt. Vorteilhaft geschieht dieser Flüssigkeitsaustausch in einer Durchflußapparatur. Möglich ist auch der Austausch unter Druck. Üblicherweise wird der Austausch bei Raumtemperatur vorgenommen, man kann das Gemisch aus Hydrogel und 30 Alkohol jedoch auch auf bis zu 50°C erhitzen.

Als Alkohole eignen sich für den Wasseraustausch C₁-C₅-Alkohole, insbesondere C₃-C₅-Alkohole, wobei diejenigen Alkohole bevorzugt sind, die nicht zu Aldehyden oxidiert werden können, also sekun35 däre und tertiäre Alkohole. Außerdem sollten die Alkohole günstige kritische Daten für die Trocknung aufweisen. Insbesondere seien zum Beispiel Isobutanol, tert.-Butanol, sek.-Pentanol und tert.-Pentanol und vor allem Isopropanol genannt. Neben den einwertigen Alkoholen sind auch mehrwertige Alkohole wie Ethylen40 glykol und Glycerin zu nennen.

Die anschließende überkritische Trocknung kann wie üblich vorgenommen werden, indem man das Alkogel zusammen mit überschüssigem Alkohol in einem Druckbehälter auf für den jeweiligen Alkohol

45 überkritische Bedingungen (d.h. z.B. bei Isopropanol auf eine Temperatur von etwa 240 bis 280°C und einen Druck von etwa 55 bis 90 bar) bringt, d.h. man erhitzt den Druckbehälter unter Begren-

4

zung des Drucks auf eine überkritische Temperatur. Der Alkohol wird dann durch Entspannen, vorzugsweise isothermes Entspannen, bevorzugt allmählich durch schwaches Öffnen des Druckventils entfernt.

5

Die erfindungsgemäßen Kieselsäureaerogele zeichnen sich durch vorteilhafte Eigenschaften aus. Insbesondere zeigen sie neben guten Wärmeisolationseigenschaften nur sehr geringe Neigung zur Wasseraufnahme.

10

Sie können mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens in einfacher Weise hergestellt werden, wobei auf den Einsatz kostspieliger Hydrophobierungsreagentien verzichtet werden kann.

- 15 Sie eignen sich daher besonders vorteilhaft für die Wärmeisolierung, wobei sie sowohl als alleiniger Dämmstoff als auch als Basismaterial für wärmedämmende Verbundmaterialien eingesetzt werden können, und als Trägermaterial z.B. für Katalysatoren.
- 20 Sie können sowohl als Granulat (übliche Teilchengrößen von 1 bis 8 mm) als auch nach vorheriger Mahlung als Pulver (Teilchengrößen < 1 mm) eingesetzt werden.
- Insbesondere, wenn sie als Pulver vorliegen, eignen sich die 25 erfindungsgemäßen Kieselsäureaerogele vorteilhaft als Ersatzstoff für pyrogene oder hochdisperse Kieselsäuren, die in aufwendiger Weise durch Zersetzung von Tetrachlorsilan in einer Knallgasflamme hergestellt werden. Als geeignete Einsatzgebiete seien z.B. Kunststoffe, insbesondere auch natürliche und künstliche
- 30 Kautschuke (z.B. für Autoreifen), Klebstoffe, Farben, Lacke, Pharmazie, Kosmetik, Papier-, Textil-, Mineralöl- und Faser-industrie sowie Glas-, Pyro- und Gießereitechnik genannt, wo die Aerogele vielfältige Wirkung als Dispergiermittel, Verstärker, Rieselhilfe, Schwebemittel, Füllmittel, Entschäumer und/oder
- 35 Absorber zeigen. Handelt es sich um wäßrige Anwendungszwecke, können die Aerogele nach einer thermischen Nachbehandlung zur Hydrophilierung selbstverständlich auch für diese Zwecke verwendet werden und stehen damit auch hier als günstiger Einsatzstoff zur Verfügung.

40

- A) Herstellung und Prüfung eines hydrophoben Kieselsäureaerogels Beispiel 1
- 45 In einer Mischdüse, wie sie in der DE-A-21 03 243 beschrieben ist, wurden bei 20°C und 2,5 bar 45,7 1/h 13 gew.-%ige Wasser-glaslösung (hergestellt durch Verdünnen einer technischen Wasser-

5

glaslösung mit 27 Gew.-% SiO₂ und 8 Gew.-% Na₂O mit Wasser) und 6 1/h 23 gew.-%ige Schwefelsäure zusammengeführt. Das durch fortschreitende Neutralisation der Wasserglaslösung in der Mischkammer gebildete unbeständige Hydrosol hatte einen pH-Wert von 5 8.1 ± 0.1 und wurde nach einer Verweilzeit von 0.1 s durch das Düsenmundstück (2 mm Durchmesser) versprüht. Der Flüssigkeitsstrahl zerfiel während des Flugs durch die Luft in einzelne Tropfen, die vor dem Auftreffen im Wasserbecken zu transparenten, mechanisch stabilen Hydrogelkugeln erstarrten.

10

Das Hydrogel wurde solange mit entsalztem Wasser gewaschen, bis die abfließende Waschflüssigkeit eine elektrische Leitfähigkeit von ≤ 110 μS/cm und einen pH-Wert von 9,8 ± 0,1 aufwies. Der Natriumgehalt einer bei 80°C im Wasserstrahlvakuum getrockneten 15 Probe des Hydrogels betrug 1,1 Gew.-%.

Dann wurde das im Hydrogel enthaltene Wasser durch Isopropanol ausgetauscht. Dazu wurden 2000 g Hydrogel in einen 5 1-Behälter gegeben, der vollständig mit Isopropanol gefüllt wurde. Bei 25°C wurde solange Isopropanol durch den Behälter gepumpt, bis der Wassergehalt des abfließenden Isopropanols <0,1 vol.-% betrug. Dazu wurden insgesamt 8 l Isopropanol benötigt.

Zur überkritischen Trocknung wurde das erhaltene Alkogel zusammen 25 mit 10 l Isopropanol in einen Druckbehälter von 20 l Volumen gegeben und innerhalb von 5 h auf 270°C erhitzt, wobei der Druck auf 90 bar begrenzt wurde. Danach wurde innerhalb von 60 min isotherm entspannt.

30 Das abgekühlte Produkt wurde entnommen und ca. 2 h bei 200 mbar und 80°C nachgetrocknet.

Das erhaltene Kieselsäureaerogel lag in Form eines Granulats mit einer Teilchengrößenverteilung von 1 bis 8 mm vor. Zur Hälfte 35 wurde es durch 5stündiges Mahlen mit Glaskugeln in ein Pulver überführt.

Die charakteristischen Daten Schüttdichte ϱ [kg/m³] (angelehnt an ISO 3944), spezifische Oberfläche [m²/g] nach BET, Wärmeleit-40 fähigkeit λ_{10} [W/m·K] nach DIN 52 616 und Wasseraufnahme [Gew.- \mathfrak{t}] nach 30 d Lagerung im Exsikkator bei 25°C und einer relativen Feuchte von 95 \mathfrak{t} sind in Tabelle 1 für das Granulat und das Pulver zusammengestellt.

6

Vergleichsbeispiel 1

Zum Vergleich wurde analog Beispiel 1 der DE-A-39 14 850 ein Kieselsäureaerogel hergestellt, bei dem die Hydrogelbildung bei 5 einem pH-Wert von 7.1 ± 0.1 erfolgte.

Die charakteristischen Daten dieses Aerogels sind ebenfalls in Tabelle 1 aufgeführt.

10 Tabelle 1

| | | Q [kg/m³] | spez. Oberfläche [m²/g] | λ ₁₀ [W/m·K] | Wasseraufnahme [Gew%] |
|----|-----------|--------------|-------------------------|----------------------------|--------------------------|
| | Granulat | 110 | 365 | 0,023 | 1,6 |
| 15 | Pulver | 110 | 380 | 0,028 | 1,4 |
| | Vergleich | 140 | 436 | 0,024 | 38,6 |

B) Anwendung in Naturkautschuk

20

Beispiel 2

Das gemäß Beispiel 1 hergestellte Kieselsäureaerogel wurde nach vorheriger Mahlung (mittlere Teilchengröße 60 µm, Teilchengrößen25 verteilung von 1 bis 400 µm) auf einem Zweiwalzenstuhl bei 60°C in Naturkautschuk eingearbeitet.

Die Mischung hatte folgende Zusammensetzung:

- 30 100 Gew.-Teile Naturkautschuk (Ribbed Smoked Sheets Qualität 1 von Weber + Schaer, Hamburg)
 - 1,5 Gew.-Teile Polyethylenglykol (Pluriol® E 9000, BASF)
 - Gew.-Teile PE-Lichtschutzwachs (Antilux 500, Rheinchemie)
 - Gew.-Teile Phenol-Alterungsschutz (Vulkanox BKF, Bayer)
- 35 Gew.-Teile Zinkoxid als Aktivator
 - 1,5 Gew.-Teile Stearinsaure als Aktivator
 - 2,5 Gew.-Teile Schwefel (5 % gecoatet; Struktol[®] SU 95, Schill + Sailacher)
- 1,25 Gew.-Teile Beschleuniger Mercaptobenzothiazol

 (Vulkacit® DM/C, Bayer)
 - 0,5 Gew.-Teile Beschleuniger Diphenylguanidin (Vulkacit D)
 - 30 Gew.-Teile Aerogelpulver

Die charakteristischen Daten der Mischung Reaktionszeit Vulka-45 metrie [min] nach DIN 53 529, Temperatur nach Verarbeitung [°C] sowie Reißfestigkeit [N/mm²] nach DIN 53 504, Shore Härte A nach

DIN 53 505 und Viskosität [Mooney Units, MU] nach DIN 53 523 sind in Tabelle 2 zusammengestellt.

Vergleichsbeispiel 2

5

Analog Beispiel 2 wurde eine Kautschukmischung unter Verwendung von herkömmlicher pyrogener Kieselsäure der BET-Oberfläche 200 m^2/g hergestellt.

10 Die charakteristischen Daten dieser Mischung sind ebenfalls in Tabelle 2 aufgeführt.

Tabelle 2

15

| | | Beispiel 2 | Vergleichsbeispiel 2 |
|---|--------------------------------------|------------|----------------------|
| | Reaktionszeit [min] | 17,4 | 42,8 |
| | Temperatur nach Verarbeitung [°C] | 80 | > 100 |
| 0 | Reißfestigkeit [N/mm ²] | 20,3 | 15,0 |
| | Shore Härte A [] | 57,4 | 59,7 |
| | Viskosität [MU] | 89,9 | 76,1 |

25

30

35

8

Patentansprüche

- 1. Hydrophobe Kieselsäureaerogele, erhältlich durch Umsetzung einer Wasserglaslösung mit einer Säure bei einem pH-Wert von 7,5 bis 11, weitgehende Befreiung des gebildeten Kieselsäurehydrogels von ionischen Bestandteilen durch Waschen mit Wasser oder verdünnten wäßrigen Lösungen anorganischer Basen, wobei der pH-Wert des Hydrogels im Bereich von 7,5 bis 11 gehalten wird, Verdrängung der in dem Hydrogel enthaltenen wäßrigen Phase durch einen Alkohol und anschließende überkritische Trocknung des erhaltenen Alkogels.
- Kieselsäureaerogele nach Anspruch 1, bei denen als Alkohol
 C₁-C₅-Alkohole verwendet werden.
 - 3. Kieselsäureaerogele nach Anspruch 1 oder 2, bei denen als Alkohol nicht zu Aldehyden oxidierbare Alkohole verwendet werden.

20

- 4. Kieselsäureaerogele nach den Ansprüchen 1 bis 3, bei denen als Alkohol Isopropanol verwendet wird.
- 5. Verfahren zur Herstellung von hydrophoben Kieselsäureaerogelen, dadurch gekennzeichnet, daß man es gemäß den in Anspruch 1 definierten Verfahrensschritten vornimmt.
 - 6. Verwendung von Kieselsäureaerogelen gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als thermisches Isoliermaterial.

30

- 7. Verwendung von Kieselsäureaerogelen gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Trägermaterial für Katalysatoren.
- 8. Verwendung von Kieselsäureaerogelen gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 in Kautschuk.

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 94/02822

| A. CLASS | IFICATION OF SUBJECT MATTER | | | |
|----------------------|--|----------------------------------|---------------|---|
| IPC 6 | | 21/08 C08K | 3/36 | C08L21/00 |
| According | to International Patent Classification (IPC) or to both national | clessification | | |
| | S SEARCHED | wassingsion and IPC | | |
| Minimum c | documentation searched (classification system followed by classification s | mification symbols) | | |
| IPC 6 | CO1B BO1J | | | |
| | | | - · - | |
| Documenta | ition searched other than minimum documentation to the exten | t that such documents an | e included i | n the fields searched |
| İ | | | | |
| Electronic | date here consulted during the internal and the | the Access Access | | |
| | data base consulted during the international search (name of da | we were and, where pract | ucal, search | HEITIES USECS) |
| | | | | |
| | | | | |
| C. DOCUM | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of | the relevant passages | | Relevant to claim No. |
| | | | | |
| Y | FR,A,2 123 399 (BADISCHE ANIL) | | | 1 |
| | SODA-FABRIK AG.) 8 September 3 | | | |
| Y | see example 1 & DE,A,21 03 243 (BADISCHE AN) | [{ TN_ #. | | • |
| • | SODA-FABRIK AG.) | 17 @ | | + |
| | cited in the application | | | |
| Y | US,A,2 249 767 (S.S. KISTLER) | 22 3111. 1044 | | • |
| | see page 2, right column; exam | uple | | 1 |
| A | | • | | 2 |
| A | EP,A,O 396 076 (BASF AG) 7 Nov | tombor 1000 | | |
| • | see example 1 | Lewner 1220 | | |
| A | & DE,A,39 14 850 (BASF AG) | • | | |
| | cited in the application | | | |
| | · | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | her documents are listed in the continuation of box C. | X Patent far | nily membe | rs are listed in annex. |
| | tegories of cited documents: | T later documen | t published | after the international filing date |
| couride | ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance | or priority da cited to under | ite and not i | in conflict with the application but sinciple or theory underlying the |
| | document but published on or after the international | 'X' document of | particular re | elevance; the claimed invention |
| "L" docume | ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another | involve an in | ventive step | vel or cannot be considered to when the document is taken alone |
| citation | n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or | cannot be con | nsidered to i | elevance; the claimed invention involve an inventive step when the |
| other n | means | document is (| combined w | th one or more other such docu- being obvious to a person skilled |
| later th | ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed | | mber of the | same patent family |
| Date of the | actual completion of the international search | Date of maili | ng of the int | ternational search report |
| 2 | 1 December 1994 | | 1 (| 0. 01. 95. |
| Name and n | mailing address of the ISA | Authorized of | iicer | |
| | European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk | | | |
| | Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Breb | ion, J | |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No. PCT/EP 94/02822

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | | Publication date |
|--|---------------------|-----------------------------------|--|--|
| FR-A-2123399 | 08-09-72 | DE-A- GB-A- NL-A- US-A- | 2103243 1368711 7200906 3872217 | 03-08-72 02-10-74 27-07-72 18-03-75 |
| DE-A-2103243 | 03-08-72 | FR-A,B GB-A- NL-A- US-A- | 2123399 1368711 7200906 3872217 | 08-09-72 02-10-74 27-07-72 18-03-75 |
| US-A-2249767 | | NONE | | |
| EP-A-0396076 | 07-11-90 | DE-A- JP-A- US-A- | 3914850 2304299 5122291 | 08-11-90 18-12-90 16-06-92 |
| DE-A-3914850 | 08-11-90 | EP-A,B JP-A- US-A- | 0396076 2304299 5122291 | 07-11-90 18-12-90 16-06-92 |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 94/02822

| A WILES | TEITTEDING DEC. | APP PARA LAGORITHM | MA 2 152 | | 17 LF 34/02022 | |
|-----------------------|---|--|-------------------------------|--|---|----------------------------|
| IPK 6 | CO1B33/158 | MELDUNGSGEGENS C04B30/00 | B01J21/08 | C08K3/36 | C08L21/00 | |
| Nach der fi | nternationalen Patentklassi | fikation (IPK) oder ned | h dermetionalen 171- | milibation and dec INT | | |
| | ERCHIERTE GEBIETE | and the court in the | n det mendemien vin | mileation und der IPK | | |
| | rter Mindestprüfstoff (Ki | esifikationssystem und I | (lassifikationssymbol | | | · · - |
| IPK 6 | CO1B BO1J | • | | | | |
| Recherchie | rte aber nicht zum Minder | tprülstolf gehörende Ve | rossentichungen, sow | cit diese unter die recherchi | erten Gebiete fallen | <u> </u> |
| | | | | | | |
| Während de | er internationalen Recherc | he konsultierte elektroni | sche Datenbank (Na | me der Datenbank und evt | . verwendete Suchbegriffe) | |
| C ALC W | Perimutout Alignoni | | | | | |
| <u> </u> | ESENTLICH ANGESEH | | | | | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröff | entlichung, soweit erfore | lerlich unter Angabe | der in Betracht kommender | Teile Betr. Anspruc | h Nr. |
| Y | FR,A,2 123 SODA-FABRIA siehe Beis | 399 (BADISCH (AG.) 8. Sep | E ANILIN- & tember 1972 | | 1 | ; ; |
| Y | & DE,A,21 (SODA-FABRIK | 3 243 (BADIS | | & | 1 | |
| Y | 1941 | 767 (S.S. KI | - | | 1 | - |
| A | siehe Seite | 2, rechte S | palte; Beis _ | piel | 2 | |
| A | EP,A,O 396 siehe Beisp | 076 (BASF AG | 7. Novemb | er 1990 | ` | |
| A | & DE,A,39 in der Anme | 4 850 (BASF dung erwähn | AG) t | | | |
| | | | ••• · | | | |
| <u> </u> | | · · | | · | | |
| Weit entre | ere Veröffentlichungen sir chmen | id der Fortsetzung von l | Feld C zu | X Siche Anhang Patent | familie | |
| "A" Veröffe aber m | Kategorien von angegebe entlichung, die den allgem icht als besonders bedeutz Dokument, das jedoch ers | einen Stand der Technil am anzuschen ist | definiert, | Anmeldung nicht kollidie Erfindung zugrundeliegen | die nach dem internationalen And veröffentlicht worden ist und mit rt, sondern nur zum Verständnis d den Prinzips oder der ihr zugrund | t der es der |
| Anmel L'Veröffe | dedatum veröffentlicht wo intlichung, die geeignet ist | orden ist . einen Prioritätzansnrud | "X :h zweifelhaft er- | kann allein aufgrund dies | er Veröffentlichung nicht als neu | hte Erfindung oder auf |
| andere soll od | en zu lassen, oder durch d n im Recherchenbericht g ler die aus einem anderen | enannten Veröffentliche | ng belegt werden 🚗 | "Veröffentlichung von bese | eruhend betrachtet werden onderer Bedeutung; die beanspruch rischer Tätigkeit beruhend betrach | hte Erfindun |
| eine Be P* Veröffe | entlichung, die sich auf ein enutzung, eine Ausstellung entlichung, die vor dem in | g oder andere Maßnahm ternationalen Anmelded | en bezieht atum, aber nach | verden, wenn die Veröffe Veröffentlichungen dieser diese Verbindung für eine | mtlichung mit einer oder mehrerei Kategorie in Verbindung gebract in Fachmann naheliegend ist | n anderen |
| | Abschlusses der internation | | n ist | | glied derselben Patentfamilie ist ationalen Recherchenberichts | |
| 2 | 1. Dezember 19 | 94 | | 1 0. | 01. 95 | |
| Name und I | Postanschrift der Internatie | | | Bevollmächtigter Bediens | | جناسناكم يبسبه بدرود سسنان |
| | NL - 2280 HV Rijsw | mt, P.B. 5818 Patentiaa ijk 40, Tx. 31 651 epo ni. | n 7 | - | | |
| | Fax: (+31-70) 340-20 | | ļ | Brebion, J | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 94/02822

| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | Datum der Veröffentlichung | Mitglied(er) der Patentfamilie | | Datum der Veröffentlichung | |
|--|-------------------------------|-----------------------------------|--|--|--|
| FR-A-2123399 | 08-09-72 | DE-A- GB-A- NL-A- US-A- | 2103243 1368711 7200906 3872217 | 03-08-72 02-10-74 27-07-72 18-03-75 | |
| DE-A-2103243 | 03-08-72 | FR-A,B GB-A- NL-A- US-A- | 2123399 1368711 7200906 3872217 | 08-09-72 02-10-74 27-07-72 18-03-75 | |
| US-A-2249767 | | KEINE | | | |
| EP-A-0396076 | 07-11-90 | DE-A- JP-A- US-A- | 3914850 2304299 5122291 | 08-11-90 18-12-90 16-06-92 | |
| DE-A-3914850 | 08-11-90 | EP-A,B JP-A- US-A- | 0396076 2304299 5122291 | 07-11-90 18-12-90 16-06-92 | |